This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

```
'т s13/9/1
```

```
13/9/1
```

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2002 Thomson Derwent. All rts. reserv.

007922801

WPI Acc No: 1989-187913/198926

XRAM Acc No: C89-083099

Addition reaction-type imide cpds. - useful for thermoresistant adhesives

or fillers

Patent Assignee: HITACHI LTD (HITA)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 1125381 A 19890517 JP 87283303 A 19871111 198926 B

Priority Applications (No Type Date): JP 87283303 A 19871111

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 1125381 A 27

Abstract (Basic): JP 1125381 A

Addition reaction-type imide compounds have formula (I), where R1 and R2 = are H, -CH30 -C2H5 or Ph, A1 and A2 are e.g. (A) or (B), R3 is (CH2)m, -C(CH3)2-, -C(CF3)2, -O-, -CO-, -S-, -SO20, etc., X1 and X2= -NH-CN -NH2, -OH, OCN or -CN etc.

 ${\tt USE/ADVANTAGE}$ - The imide compound is useful or thermoresistant adhesives or fillers.

0/3

Title Terms: ADD; REACT; TYPE; IMIDE; COMPOUND; USEFUL; THERMO; RESISTANCE; ADHESIVE; FILL

Derwent Class: A26; A81; E13; G03

International Patent Class (Additional): C07D-487/04; C08F-022/40

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): A01-C; E06-D18; G03-B02D

Plasdoc Codes (KS): 0026 0028 0029 0030 0031 0034 0037 0203 0206 0210 0224 0046 0228 1217 1238 1472 2043 2065 2180 2189 2205 2206 2682

Polymer Fragment Codes (PF):

001 014 03& 05- 06- 062 064 072 075 080 086 10& 104 108 134 135 137 15& 155 174 227 24& 250 263 27- 273 293 343 360 44& 546 58- 609 689 723 725 726

Chemical Fragment Codes (M3):

01 C316 D014 D019 D021 D022 D023 D024 D025 D026 D029 D612 D699 E160 E199 E330 E520 E810 F011 F012 F015 F016 F019 F422 F432 F450 F499 G010 G011 G012 G013 G019 G020 G021 G029 G033 G034 G035 G038 G039 G100 G111 G112 G113 G212 G221 G299 G563 G599 H100 H101 H141 H142 H212 H213 H401 H402 H441 H442 H541 H542 H543 H594 H599 H600 H608 H609 H661 H662 H663 H685 H689 H721 H722 H723 H731 H732 J011 J012 J331 J332 J342 J5 J523 J561 J581 J582 J583 K441 K442 K499 K534 K599 L110 L130 L143 L199 L355 L399 L9 L930 L999 M113 M119 M121 M122 M123 M129 M131 M132 M133 M134 M135 M136 M139 M141 M142 M145 M149 M150 M210 M211 M212 M240 M280 M281 M282 M283 M311 M312 M313 M314 M315 M316 M320 M321 M322 M331 M332 M333 M340 M342 M344 M353 M372 M391 M392 M412 M511 M512 M513 M520 M521 M522 M530 M531 M532 M533 M540 M541 M542 M710 M903 M904 Q331 Q622 8926-B8401-N 02238 02242 10712 43157

Ring Index Numbers: 02238; 02242; 10712; 43157

Derwent Registry Numbers: 1013-U; 1080-U Generic Compound Numbers: 8926-B8401-N

?

⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-125381

@Int_Cl_4	識別記号	庁内整理番号		❸公開	平成1年(198	9)5月17日
C 07 D 487/04 // C 08 F 22/40	137 CGC	7430-4C		•			
// C U8 F 22/40	CGD	8620-4 J	審査請求	未請求	発明の数	4	(全27頁)

❸発明の名称 付加反応型イミド系化合物、およびその樹脂組成物、およびその製造方法

②特 願 昭62-283303

②出 願 昭62(1987)11月11日

茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研 Л 昭 明者 79発 究所内 茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研 徹 Ш 四発 究所内 茨城県日立市久慈町4026番地 株式会社日立製作所日立研 樹 73発 究所内 東京都千代田区神田駿河台4丁目6番地 株式会社日立製作所 ⑪出 願

砂代 理 人 弁理士 小川 勝男 外2名

明 細 書

1. 発明の名称

付加反応型イミド系化合物、およびその樹脂組 成物、およびその製造方法

2. 特許請求の範囲

(式中、R1, R2は、H, − C H3, − C2 H 5, − C2 H 5,

- C O - , - S - , - S O 2 - ,

- N = N - , - C H = C H - , - C H = N - 0

中のいずれかである.), H の

チレン性不飽和二重結合をもつ基である。)、 $-NH_2$, -OH , $-O-C\equiv N$, $-C\equiv N$ の中のいずれかであり、お互いに同じであつても異なつていてもよい。〕で表わされる付加反応型イミド系化合物。

(2)

(式中、R1 , R2 は、H, - C H s, - C 2 H s, - C 1 H s, - C 2 H s, - C 2

-N=N-, -CH=CH-, -CH=N-の中のいずれかである。), -H の中のいずれかであり、お互いに同じであつても

(3)

中のいずれかである。), 〇 , 一 H の

中のいずれかであり、お互いに同じであつても 具なつていてもよい。)で表わされるアミノ茲 末端イミド系化合物と、一般式 [N] 及び/又 は (V)

ロゲン原子であり、nは1~4である。) で示(5)

異なっていてもよい。また、 D1 , D2 は、エチレン性不飽和二度結合をもつ基であり、 お互いに同じであつても異なっていてもよい。) で表わされる付加反応型イミド系化合 。

3. 一般式 [II]

(式中、R1 , R2 は、H, - C H 8, - C 2 H 8, - C 2

(4)

されるエチレン性不飽和ジカルポン酸無水物および一般式(IV)

ゲン原子であり、nは1~4である。)および2~8個の炭素原子をもち、そのうち、二個のカルボニル基と結合する二つの炭素原子同士が二重結合で結ばれている二価のエチレン性不飽和基から選ばれる基である。)で示されるエチレン性不飽和ジカルボン酸無水物とを付加反応させ、その後、脱水縮合反応させることを一微とする下記一般式(II)

(6)

【式中、R」, R₂は、H, - C H₂, - C₂Hε, - C₂Hε, の中のいずれかであり、お互いに同じであつても異なつていてもよい。また、Aι,

$$-N = N - , -CH = CH - , -CH = N - の$$
中のいずれかである。) , $-CH$ の

中のいずれかであり、お互いに同じであつても (7)

(産業上の利用分野)

本発明は、新規な付加反応型のイミド系化合物に係り、特に、成形加工性にすくれた耐熱性付与に効果の大きいイミド系化合物、及び、この化合物をベースとする組成物に関する。

(発明の背景)

(発明の目的)

本発明の目的は、成形加工性にすぐれ、しかも、

異なつていてもよい。また、 Dı , Dı は、エチレン性不飽和二重結合をもつ基であり、 お互いに同じであつても異なつていてもよい。)で 表わされる付加反応型イミド系化合物の製造方法。

4. 一般式 (VI) が、

であることを特徴とする付加反応型イミド系化 合物。

- 5. 特許請求の範囲第1項の付加反応型のイミド 系化合物を含む樹脂組成物。
- 3.発明の詳細な説明

(8)

耐熱性、可とう性、接着性のバランス化を達成し うる新らしい素材、及びこの素材をベースとする 樹脂組成を提供することにある。

〔発明の概要〕

本発明は、従来のポリイミド系材料、すなわち、縮合型と付加型の長所を、分子骨格に採り入れることにより達成された。その要旨は、以下の事項によりなつている。

(1)

(式中、R」、R1 は、H、一CH3、一C1H6、 一 の中のいずれかであり、お互いに同じ であつても異なつていてもよい。また、A1、

(10)

- C O - , - S - , - S O 2 - ,

$$-NH-C \longrightarrow C = N$$

$$-N \longrightarrow C$$

$$C \longrightarrow D (D \text{ if } . \text{ } 1$$

チレン性不飽和二重結合をもつ基である。)、 $-NH_2$, -OH , $-O-C\equiv N$, $-C\equiv N$ の中のいずれかであり、お互いに同じであつても (11)

- N = N - , - C H = C H - , - C H = N - の中のいずれかである。), H の中のいずれかであり、お互いに同じであつても異なっていてもよい。また、D」, D a は、エチレン性不飽和二重結合をもつ基であり、お互いに同じであっても異なっていてもよい。)で

(3)

扱わされる付加反応型イミド系化合物。

(式中、R: , R: は、H, − C H a, − C 2 H a, − C

異なつていてもよい。}で扱わされる付加反応 ・ 型イミド系化合物。

(2)

(式中、R1, R2 は、H, - CH3, - C2H5, - C2H5, の中のいずれかであり、お互いに何じであつても異なつていてもよい。また、A1,

$$A_{2} \text{ it.} \qquad \begin{array}{c} C \text{ Hs} & C \text{ Fs} \\ \hline \\ -C \text{ H}_{2} \\ \hline \\ C \text{ Hs} \\ \end{array}, \quad \begin{array}{c} C \text{ Fs} \\ \hline \\ C \\ C \text{ Hs} \\ \end{array} \quad \begin{array}{c} C \text{ Fs} \\ \hline \\ C \text{ Fs} \\ \end{array}$$

(12)

 $-co-, -s-, -so_{2}-,$

中のいずれかであり、お互いに同じであつても 異なつていてもよい。)で扱わされるアミノ基 末端イミド系化合物と、一般式 (IV) 及び/又 は (V)

(13)

ロゲン原子であり、RapRsはH又はメチル 甚、 n は 1 ~ 4 である。)で示されるエチレン 性不飽和ジカルポン酸無水物および一般式〔Ⅳ〕

ゲン原子であり、R4 ,R5 はH又はメチル盐、 n は 1 ~ 4 である。) および 2 ~ 8 偶の 炭素原 子をもち、そのうち、二偶のカルボニル茲と結 合する二つの炭素原子同士が二重結合で結ばれ (15)

-N = N - , -CH = CH - , -CH = N - 0

中のいずれかであり、お互いに同じであつても 異なつていてもよい。また、 Dェ , D2 は、エ チレン性不飽和二重糖合をもつ法であり、お互 いに同じであつても異なつていてもよい。〕で **表わされる付加反応型イミド系化合物の製造方** 法。

(4)

(17)

ている二価のエチレン性不飽和基から選ばれる 甚である。〕 で示されるエチレン性不飽和ジカ ルポン詮無水物とを付加反応させ、その後、脱 水縮合反応させることを特徴とする下記一般式 (II)

(16)

であることを特徴とする付加反応型イミド系化 合物。

(5)

(1) 項の付加反応型のイミド系化合物を含む 樹脂組成物である。

本発明に於いて、前記

(式中、Ri, Riは、H, - C Ha, - C a H a, の中のいずれかであり、お互いに同じで つていてもよい。また、Aı , A2

(18)

-co-, -s-, -so:-.

-N = N - , -CH = CH - , -CH = N - OP

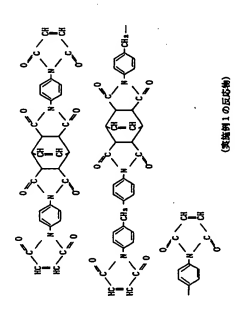
いずれかであり、お互いに同じであつても異なつ ていてもよい。また、Xı , Xı は

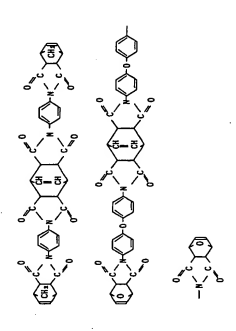
チレン性不飽和二重結合をもつ基である。)、 $-NH_2$,-OH , $-O-C\equiv N$ 。 $-C\equiv N$ の中のいずれかであり、お互いに同じであつても異なっていてもよい。〕で表わされる付加反応型イミ (19)

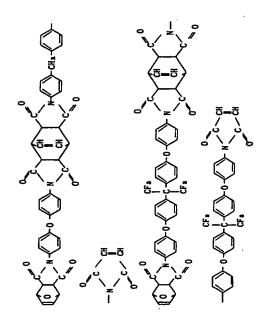
ド系化合 とは、例えば、次のようなものがある。

(20)

$$C = C - \frac{H}{1 - N} - \frac{0}{C} - \frac{H}{1 - N} - \frac{H}{1 - N$$

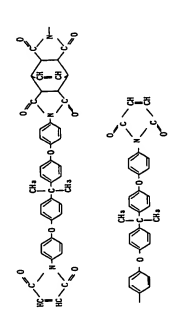




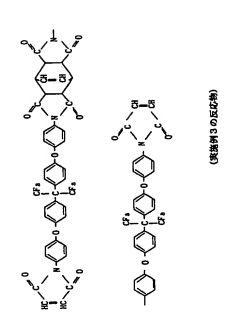


(25)

(26)



(23)



(24)

.

(実施例2の反応物)

(29) (30)

(28)

(31)

いずれかであり、お互いに同じであつても異なつていてもよい。また、Dı, Dı は、エチレン性不飽和二重結合をもつ茲であり、お互いに可じてあるといるもといる。)で扱わされる不飽和イミド系化合物、並びにこの化合物の反応配合物は、耐熱性付与の点ですぐれており、破別材、接着剤、各種は対、被型材など付好の点です。被型材、低低に、耐強に吸引が可能であり、航空字由、電気機器、電子部品などの分野への適用に有利である。

該一般式 [『] で表わされる不飽和イミド系化合物は、例えば、一般式 [四]

などがあり、これらの中で

(式中、R1, R2は、H, − C H a, − C 2 H a, — の中のいずれかであり、お互いに同じで あつても異なつていてもよい。また、A1, A2

-co-, -s-, -so₂-,

-N = N - , -CH = CH - , -CH = N - の中のいずれかである。) , -H の中の(32)

 $-CO-, -S-, -SO_{2}-,$

$$-0 \stackrel{\mathsf{C}}{\longleftrightarrow} \overset{\mathsf{C}}{\underset{\mathsf{CH}_{a}}{\longleftrightarrow}} 0-, -0 \stackrel{\mathsf{C}}{\longleftrightarrow} \overset{\mathsf{C}}{\underset{\mathsf{CF}_{a}}{\longleftrightarrow}} 0-,$$

- N = N - , - C H = C H - , - C H = N - の中のいずれかである.) , 〇 , 一 H の中のい

ずれかであり、お互いに同じであつても異なつていてもよい。)で扱わされるアミノ基末端イミド系化合物と、一般式(IV)及び/又は(V)で扱わされるエチレン性不飽和ジカルボン酸無水物とを公知の方法により、反応させることにより得ることも出来る。すなわち、式(III)のイミド結合をもつジアミン化合物および一般式(IV)及び(V)のエチレン性不飽和ジカルボン酸無水物を、有機溶剤中で接触させる方法がある。

アミン化合物と不飽和ジカルポン酸無水物とは

(34)

化学量論上は1:2当量比、工業的には1:1.95 ~2.05 当量比が適当である。この反応によつ て、一旦、下式 [VI] で示されるアミド酸が生じ る。約32有机溶剤としてN-メナルピロリトン。

$$\begin{array}{c} X_1 - A_1 - NH \\ HO - C \end{array} \qquad \begin{array}{c} C - R_1 \\ C - R_2 \\ C - OH \end{array} \qquad \begin{array}{c} O \\ NH - \Lambda_2 - X_2 \\ O \end{array} \qquad \begin{array}{c} (VI) \\ \end{array}$$

を経て得られる。

また、例えば、

ビシクロー (2,2,2) -オクテンー(7) -(2,3,5,6)、テトラカルボン酸二無水物、 1モルと、芳香族ジアミンおよび/または脂肪族 ジアミンの2モルと、エチレン性不飽和ジカルボ

(37)

としてアミド酸基1モルに対して0.5 ないし0.05 モルの酢酸ニンケル,酢酸ナトリウム、酢酸カリウムなどの存在下でアセトン中で行うとよい。例えば、本発明の付加反応型のイミド系化合物の中でも、特に有用な付加反応型のエーテルイミド系化合物は、以下の反応過程

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{a} \\ \text{CH}_{a} \\$$

(36)

ン酸無水物 2 モルとを、同時に、 5 ℃以下の 資素 好 田気中で、 提拌反応を行ない、 アミド酸 を生成した後、 無水酢酸中で、 酢酸 カリウム , 酢酸ナトリウムなどの触媒、 及び / 又は、 トリエチルアミンなどの第三級アミンの存在下で、 脱水縮合反応を 過行させて、 本発明の付加反応型イミド系化合物を得ることも出来る。

前記、一般式〔四〕

【式中、R1 , R2 は、H, - C H a, - C 2 H a, - C 2

.

- N = N - , - C H = C H - , - C H = N - の中のいずれかである。), (一H) の中のい

ずれかであり、お互いに同じであつても異なつて いてもよい。) で表わされるアミノ基末端イミド 五化合物とは、前記の

を始め

(39)

$$\begin{array}{c} 0 \\ 0 \\ CH_2 \\ C$$

あるいは.

などがある。

·また、本発明の一般式 (Ⅳ) 及び/又は (V)

〔式中、 D: , D: 前記と同じであり、エチレン 性不飽和二重結合を含む二価の有機拡であり、 お 互いに同じであつても異なつていてもよい。〕 で 表わされるエチレン性不飽和ジカルボン酸無水物 は、例えば、無水マレイン酸,無水シトラコン酸,

N , N - ジアミノ・ヘキサメチレン(ビシクロー (2 , 2 , 2) オクテンー (7) - 2 : 3 , 5 : 6 - テトラカルポン酸 - 2 : 3 , 5 : 6 - ジイミ ド

N , N - ジアミノジフエニルメタン(ビシクロー (2 , 2 , 2) オクテンー (7) - 2 : 3 , 5 : 6 - テトラカルポン酸 - 2 : 3 , 5 : 6 - ジイミ ド

(40)

無水イタコン酸、無水ピロシコン酸、無水ジクロルマレイン酸、あるいは、これらの化合物とジシクロジェンとのデイールス・アルダ付加物、

$$\begin{array}{c} CH_{3} \\ CC_{0} \\ CC_{0$$

などがある。

また、本発明の一般式 [I] で表わされる、付加反応型イミド系化合物は、ポリアミン、特にジアミンと反応して、可挽性のすぐれた耐熱材料となる。ここで、アミン系化合物は、例えば、mーフエニレンジアミン、マーフエニレンジアミン、ベンジジン、3,3′ージメチルー4,4ージアミノビフエニル、3,3′ージクロロベンジジン、

(42)

3 , 3 - ジメトキシペンジジン、4 , 4′ - ジア . ミノジフエニルメタン、1,1-ビス(4-アミ ノフエニル) エタン、2,2~ビス(4-アミノ フエニル) プロパン、2,2-ビス(4-アミノ フェニル) ヘキサフルオロプロパン、2,2-ビ ス(4-アミノフエニル)-1,3-ジクロロー 1, 1, 3, 3ーテトラフルオロプロパン、4, 41 ージアミノジフエニルエーテル、4,41 ー ジアミノジフェニルスルフアイド、3.3′ージ アミノジフエニルスルフアイド、4,4′ージア ミノジフエニルスルホオキサイド、4,4′ージ アミノジフエニルスルホン、3,3′ージアミノ ジフェニルスルホン、3,3′ージアミノジペン ゾフエノン、4,4-ジアミペンゾフエノン、3, 41 - ジアミノペンソフエノン、N, N-ピス (4-アミノフエニル) アニリン、N. Nービス (4-アミノフエニル) メチルアミン、N,N-ピス(4-アミノフエニル)-n-ブチルアミン、 N, N-ビス (4-アミノフエニル) アミン、m ーアミノベンゾイルーァーアミノアニリド、4-

アミノフェニルー3ーアミノペンゾエイト、4, 4′ ージァミノアゾベンゼン、3,3′ ージアミ ノアソペンゼン、ピス(3-アミノフエニル)ジ エチルシラン、ビス(4-アミノフエニル)フェ ニルホスフインオキサイド、ビス(4-アミノフ エニル) エチルホスフインオキサイド、1,5-ジアミノナフタリン、2,6-ジアミノピリジン、 2, 5-ジアミノー1, 3, 4-オキサジアゾー ル、mーキシリレンジアミン、pーキシリレンジ アミン、2,4 (ρ-β-アミノ-第三級ブチル フェニル) エーテル、p - ピスー2 - (2 - メチ ルー4ーアミノベンチル) ベンゼン、p-ピス (1,1-ジメチル-5-アミノベンチル) ベン ゼン、ヘキサメチレンジアミン、ヘプタメチレン ジアミン、オクタメチレンジアミン、ノナメチレ ンジアミン、デカメチレンジアミン、2, 11-ジァミノドデカン、1、12-ジアミノオクタデ カン、2,2-ジメチルプロピレンジアミン、2, .5-ジメチルヘキサメチレンジアミン、3-メチ ルヘプタメチレンジアミン、2。5-ジメチルヘ (44)

プタメチレンジアミン、4,4ージメチルヘプタメチレンジアミン、5ーメチノナメチレンジアミン、1,4ージアミンシクロヘキサン、ビス(Pーアミノシクロヘキシル)メタン、3ーメトキンヘキサメチレンジアミン、1,2ービス(3ーアミノプロピル)スルフアイド、N,Nービス(3ーアミノプロピル)メチルアミンなどが挙げられる。

(43)

又、N-アリール置換芳香族トリアミンの例としては、2、4-ジアミノジフェニルアミン、2、4-ジアミノ-5-メチルージフエニルアミン、2、4-ジアミノー4'-メチルージフエニルアミン、1-アニリノー2、4-ジアミノナフタリン、3、3'-ジアミノー4-アニリノベンゾフェノンなどがある。

また、成形加工性の改良、あるいは、硬化物の 可とう性付与、接着性向上の観点から、特に好ま しいアミン系化合物として、例えば、2,2ービ ス 【4 - (4 - アミノフエノキシ)フエニル】プ ロパン、2,2-ビス【3 - メチル-4-(4 - アミノフェノキシ) フエニル) プロパン、2,2 - ビス (3-クロロー4- (4-アミノフエノキ シ) フェニル) プロパン、2,2ーピス〔3ープ ロモー4-(4-アミノフエノキシ)フエニル〕 プロパン、2,2-ピス〔3-エチルー4-(4 -アミノフェノキシ) フエニル) プロパン、2. 2-ビス(3-プロピルー4-(4-アミノフエ ノキシ) フェニル) プロパン、2,2-ピス(3 - イソプロピルー4ー(4-アミノフエノキシ) フェニル}プロパン、2,2-ピス〔3ープチル - 4 - (4 - アミノフエノキシ)フエニル)プロ パン、 2 , 2 - ピス (3 - sec - ブチル - 4 -(4-アミノフエノキシ) フエニル) プロパン. 2, 2 - ピス (3 - メトキシ - 4 - (4 - アミノ フェノキシ) フェニル) プロパン、1,1-ピス 〔4-(4-アミノフエノキシ)フエニル〕エタ ン、1,1-ピス(3-メチル-4-(4-アミ ノフェノキシ) フエニル] エタン、1,1~ピス (3-クロロー4-(4-アミノフエノキシ)フ エニル) エタン、1,1-ピス〔3-プロモー4

(46)

— (4 — アミノフエノキシ)フエニル)エタン、 ピス(4-(4-アミノフエノキシ)フエニル) メタン、ビス〔3ーメチルー4ー(4ーアミノフ エノキシ) フエニル) メタン、ビス〔3-クロロ ー4-(4-アミノフエノキシ)フエニル)メタ ン、ビス〔3-ブロモー4-(4-アミノフエノ キシ) フエニル) メタン、1, 1, 1, 3, 3, 3, -ヘキサフルオロー2, 2 - ビス〔4 - 〔4 -アミノフエノキシ) フエニル) プロパン、1. 1, 1, 3, 3, 3, - < + + 7 - - 2, 2 -ビスー [4-(4-アミノフエノキシ)フエニル] プロパン、3,3-ビス〔4-(4-アミノフエ ノキシ) フエニル) ペンタン、1,1-ビス〔4 - (4 - アミノフエノキシ)フエニル)プロパン、 1, 1, 1, 3, 3, 3, - ヘキサフルオロー 2, 2ービス〔3,5ージメチルー4ー(4ーアミノ フェノキシ) フエニル) プロパン、1,1,1, 3, 3, 3, -ヘキサフルオロー2, 2ービス (3, 5 - ジブロモー 4 - (4 - アミノフエノキ シ) フエニル) プロパン、1, 1, 1, 3, 3, (47)

$$H_2N \leftarrow CH_2 \rightarrow \begin{pmatrix} CH_3 & CH_4 \\ 1 & 1 & CH_2 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_3 & CH_4 \\ 1 & 1 & CH_2 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_3 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_3 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_3 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & CH_4 \end{pmatrix} \rightarrow \begin{pmatrix} CH_4 & CH_4 \\ 1 & C$$

$$\begin{array}{c|c} H_3C & CH_3 \\ H_2N & S_1 - O \\ CH_3 & CH_3 \\ CH_3 & CH_3 \end{array} \qquad (d)$$

$$\begin{array}{c} \text{CH}_{2} \\ \text{H}_{2} \text{N} + \text{CH}_{2} \\ \text{O} \\ \text{C}_{6} \text{H}_{5} \end{array} \stackrel{\text{CH}_{3}}{=} \begin{array}{c} \text{CH}_{8} \\ \text{I} \\ \text{S} \\ \text{i} + \text{CH}_{2} \\ \text{J}_{3} \\ \text{NH}_{2} \end{array} (e)$$

(式中、mは1~100である。) などのシロキサン系化合物を併用することが有効 である。

もちろん、本発明の樹脂組成物には、従来、公知のN, N' - 221換ピスマレイミド次式

(式中、Rはアルキレン族,アリレン族またはそれらの登換された二価の有機基を示す) でみわさ
(49)

3 、 - ヘキサフルオロー 2 、 2 ービス 〔 3 ーメチルー 4 ー (4 ー アミノフエノキシ) フエニル 〕 フェノキシ) フエニル 〕 ー 2 ー メチルペンタン 、フェノキシ) フエニル 〕 ー 2 ー (4 ー アミノフエノキシ) ・ ステートラメチルー 1 ・ 1 ・ 1 ・ 2 でのエーテルジアミ系化合物がある。

また、接着性改善、耐湿性、低応力化を計るには、

$$\begin{array}{c|c} H_{2}N + CH_{2} \xrightarrow{3} \begin{pmatrix} CH_{3} \\ | \\ Si - O \end{pmatrix} \xrightarrow{CH_{3}} CH_{2} \xrightarrow{3} NH_{2} (a) \\ CH_{3} & CH_{3} \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} CH_{3} & CH_{3} \\ \downarrow & \downarrow \\ Si - O \\ \downarrow & \downarrow \\ CH_{3} & A \end{array} \begin{array}{c} CH_{3} \\ \downarrow & \downarrow \\ Si + CH_{2} + A \\ OH_{3} & CH_{3} \end{array} (b)$$

$$(48)$$

また、一般式〔Ⅳ〕

$$D_1 \stackrel{CO}{\longleftrightarrow} N \stackrel{R_1}{\longleftrightarrow} D_{R_2} \stackrel{R_3}{\longleftrightarrow} D_{R_6} \stackrel{R_6}{\longleftrightarrow} N \stackrel{CO}{\longleftrightarrow} D_{R_6}$$

(50)

本発明の一般式 (IV) で扱わされるビスエーテルイミド系化合物としては、例えば 2 , 2 ービス (4 ー (4 ーマレイミドフエノキシ) フエニル) プロパン、2 , 2 ービス (3 ーメチルー4 ー (4 ーマレイミドフエノキシ) フエニル) プロパン、2 , 2 ービス (3 ークロロー4 ー (4 ーマレイミドフエノキシ) フエニル) プロパン、2 , 2 ービス (3 ープロモー4 ー (4 ーマレイミドフエノキ (51)

ーマレイミドフエノキシ) フエニル〕メタン、ビ ス (3 - クロロー4ー (4 - マレイミドフエノキ シ) フェニル) メタン、ピス〔3ープロモー4ー (4-マレイミドフエノキシ) フエニル) メタン、 1, 1, 1, 3, 3, 3, - ヘキサフルオロー 2, 2ーピス(4ー(4ーマレイミドフエノキシ)フ エニル) プロパン、1, 1, 1, 3, 3, 3, -ヘキサクロロー 2 . 2 ーピスー (4 ーマレ イミドフェノキシ) フエニル) プロパン、3,3 ーピス(4-(4-マレイミドフエノキシ)フエ ニル) ペンタン、1,1-ビス〔4-(4-マレ イミドフェノキシ) フェニル) プロパン、1,1, 1,3,3,3,-ヘキサフルオロー2,2ービ ス (3,5ージブロモー4(4ーマレイミドフェ ノキシ) フエニル) プロパン、1,1,1,3, 3 , 3 , -ヘキサフルオロ- 2 , 2 -ビス〔3 -メチルー4(4-マレイミドフエノキシ)フエニ ル】プロパンなどがあり、これらの少なくとも一 稲が用いられる.

また、本発明に於いて、一般式〔V〕

シ) フェニル) プロパン、2,2-ビス〔3-エ チルー4-(マレイミドフエノキシ)フエニル) プロパン、2,2-ピス(3-プロピルー4-(4-マレイミドフエノキシ) フエニル) プロパ ン、2,2-ピス(3-イソプロピルー4-(4 -マレイミドフエノキシ) フエニル) プロパン、 2, 2-ビス(3-n-ブチル-4-(4-マレ . イミドフエノキシ) フエニル] プロパン、2,2 - ピス (3 - sec - ブチル- 4 - (4 - マレイミ ドフェノキシ) フェニル) プロパン、2,2-ビ ス (3-メトキシー4- (4-マレイミドフエノ キシ) フェニル] プロパン、1,1-ビス(4-(4-マレイミドフエノキシ) フエニル) エタン、 1, 1ーピス (3ーメチルー4ー (4ーマレイミ ドフェノキシ) フエニル) エタン、1、1~ビス (3-クロロ-4-(4-マレイミドフエノキシ) フェニル) エタン、1,1-ビス(3-ブロモー 4- (4-マレイミドフエノキシ) フエニル) エ タン、ビス(4~(4-マレイミドフエノキシ) フェニル] メタン、ビス〔3-メチル-4-〔4

$$D_{1} = \begin{pmatrix} 0 & 0 & -H_{2}C & CH_{2} & -0 \\ N - R_{1} & -CH & 0 & -H_{2}C & CH_{2} & -0 \end{pmatrix} CH - R_{2} - N C CH_{2} = 0$$

$$(V)$$

(52)

(式中、 D_1 , D_2 は、2 ないし 2 4 個の 炭素原子をもち、少なくとも 重合可能な C = C だ合を含む二価の有機基であり、お互いに同じであつても異なつていてもよい。また、 R_1 , R_2 は、 $-(-CH_2-)$ - 。 (n は 1 ~ 1 0 である。)、

C₂H₆, C₁, B_r, F, -OCH₁, -OC₂H₆, -OHの中のいずれかである。また、xは

(54)

。)のいずれかであり、お互いに関じであつても 異なつていてもよい。〕で表わされる2、4、8、 10-テトラオキサスピロ〔5、5〕ウンデカン の不飽和ビスイミド系化合物を、硬化剤に用いる ことにより、可とう性付与、低収縮率化、耐クラ ツク性の向上が可能となる。このような化合物は、 例えば、

(55)

本発明の一般式 (I) で表わされる付加反応型 イミド系化合物は、ビニル、アリルおよびアクリ ル型でありうる少なくとも一種の重合可能な

C H 2 = C 基を含有する単量体を添加することにより変性できる。ここで、単量体は、例えば、スチレン、ピニルトルエン、ロメチレン、ジアリルフタレート、ジアリルフタレートがリマ、クロルスチレン、ブロムスチレン、ジブロムスチレン、ジアリルベンゼン、エステル、アクリルマアリルが数エステル、アクリルシアアリルシアフリールではいるり、これらの

また、本発明の一般式 (I) で扱わされる付加 反応型イミド系化合物は、公知の不飽和ポリエス テルを加えることにより、硬化前に変性可能であ る。ここで、不飽和ポリエステルとは、不飽和二

一種または二種以上を併用して使用できる。

(58)

塩基酸,飽和二塩基酸およびその無水物、または、 これらの低級アルキルエステル誘導体符とジオー ル、または、アルキレンモノオキサイド、および、 その誘導体等から、触媒の存在、または、不存在 下にエステル化,エステル交換等の反応を利用し て縮合、または、付加重合することによつて合成 された不飽和茲を含有するポリエステル樹脂服体 と、エチレン系(例えばビニル菇,アリル茲等) の重合性化合物、ならびに過酸化物触媒との混合 物からなるものである。この他に、ピスフエノー ルA型ならびにノボラシク型等のエポキシ化合物 とメタアクリル酸、または、アクリル酸と反応し て将られるビニルエステル系樹脂も有用である。 ここで、不飽和二塩基酸。飽和二塩基酸の代表的 なものは、マレイン酸,無水マレイン酸,フマー 酸、クロロマレイン酸、ジクロロマレイン酸、シ トラコン酸,無水シトラコン酸,メサコン酸,イ タコン酸,コハク酸,アジピン酸,セパシン酸, アゼライン酸,フタール酸,無水フタール酸,イ ソフタール酸,テレフタール酸,無水メチルグル (59)

テル等が使用される。また、必要に応じ、本発明 の目的を損なわれない範囲で、三官能以上の多塩 **拡設およびまたは多価アルコールを併用してもよ** い。架橋削は、例えば、スチレン。ピニルトルエ ン、α-メチルスチレン、ジビニルベンゼン、ジ アリルフタレート、ジアリルフタレートプレポリ マー、クロルスチレン、ジクロルスチレン,ブロ ムスチレン、ジブロムスチレン,ジアリルペンゼ ンホスホネート、ジアリルアリールホスフイル酸 エステル,アクリル酸エステル,メタアクリル酸 エステル,トリアリルシアヌレート,トリアリル シアヌレートプレポリマ、トリブロモフエノール アリルエーテルなどが用いられ。本発明で、酸成 分,アルコール成分、架橋剤は一種に限定するも のではなく二種以上の併用も可能である。また、 各種の変性および変性剤の添加も可能である。ま た、不飽和ポリエステルも一種に限定するもので はなく二種以上の混合も可能である。

本発明の一般式 [I] で表わされる付加反応型 イミド系化合物は、ポリアミン、特に、ジアミン タル酸,ピメリン酸,ヘキサヒドロフタル酸およ びその無水物、テトラヒドロフタル。無水カービ ツク酸,ヘツト酸およびその無水物、テトラクロ ロフタール酸およびその無水物、テトラブロムフ タール酸およびその無水物、これらの低級アルキ ルエステル等が使用され、ジオール成分は、エチ レングリコール、ジェチレングリコール、トリエ チレングリコール、ポリエチレングリコール、プ ロピレングリコール、ジプロピレングリコール、 トリメチレングリコール、テトラメチレングリコ ール、ヘキサメチレングリコール、2,2-ジエ チルプロパンジオール、1,3ーネオペンチルグ リコール、ジブロムネオペンチルグリコール、ビ スフェノールジオキジエチルエーテル、水炭化ビ スフエノールA、2,2-ジ(4-ヒドロキシブ ロポキシフエニル) プロパン、エチレンオキサイ ド、プロピレンオキサイド、3,3,3-トリク ロロプロピレンオキサイド、2-メチル-3,3, 3 - トリクロロプロピレンオキサイド、フエニー ルグリシジールエーテル、アリルグリシジルエー (60)

と反応して、可挽性のすぐれた耐熱材料となる。 ここで、アミン系化合物は、例えば、m-フエニ レンジアミン、p-フエニレンジアミン、ペンジ ジン、3,3′ージメチルー4,4′ージアミノ ピフエニル、3,3′-ジクロロベンジジン、3, 31 ージメトキシペンジジン、4,41 ージアミ ノジフエニルメタン、1,1-ピス(4-アミノ フエノール) エタン、2,2-ビス(4-アミノ フェニル) プロパン、2,2-ピス(4-アミノ フェニル) ヘキサフルホロプロパン、2,2-ビ ス (4-アミノフエニル) ~1,3-ジクロロ-1, 1, 3, 3ーテトラフルオロプロパン、4, 4′ ージアミノジフエニルエーテル、4,4′ ー ジァミノジフエニルスルフアイド、3,3′ージ ァミノジフエニルスルフアイド、4,4′ -ジア ミノジフエニルスルホキシド、4,4′ージアミ ノジフエニルスルホン、3,3′ -ジアミノジフ ェニルスルホン、3,3^-ジアミノジベンゾフ ェノン、4,4′ージアミノベンゾフエノン、3, 4′ - ジアミノベンソフエノン、N. N - ビス

(62)

(4-アミノフエニル) メチルアミン、N,N-ビス (4~-アミノフエニル)-n-ブチルアミン、 N, Nーピス (4ーアミノフエニル) アミン・m ーアミノベンゾイルーァーアミノアニリド、4-アミノフエニルー3-アミノベンゾエート、4, 41 -ジアミノアゾベンゼン、3,31 -ジアミ ノアゾベンゼン、ビス(3-アミノフエニル)ジ エチルシラン、ビス(4 -アミノフエニル)フエ ニルホスフインオキシド、ビス(4-アミノフエ ニル) エチルホスフインオキシド、1,5-ジァ ミノナフタリン、2,6-ジアミノピリジン、2, 5ージアミノー1,1,4ーオキサジアゾール、 mーキシリレンジアミン、pーキシリレンジアミ ン、2,4(p-β-アミノ-t-ブチルフエニ ル) エーテル、p-ピス-2-(2-メチル-4 -アミノペンチル) ベンゼン、p - ビス(1 , 1 - ジメチルー5-アミノペンチル)ベンゼン、ヘ キサメチレンジアミン、ヘプタメチレンジアミン、 オクタメチレンジアミン、ノナメチレンジアミン. デカメチレンジアミン、2,11-ジアミノドデ

(63)

(式中、Xはメチレン甚を含むアルキリデン誌、mは平均 0.1 以上の数を示す。)で示されるポリアミンも有用である。特に、可挽性の付与に効果があるのは、2,2'ービス (4 - (4 - アミノフェノキシ)フェニル)プロパンなどジアミン化合物がある。

また、エポキシ化合物を添加することにより、 耐熱性。成形加工性のすぐれた硬化物にもなる。

本発明でいうエポキシ化合物は、例えば、ビスフエノールAのグリンジルエーテル、ブタジエンジエポキサイド、3、4ーエポキシシクロヘキシルメチルー(3、4ーエポキシ)シクロヘキサンガオキシレート、ビニルシクロヘキサンジオキサイド、4、4′ージ(1、2ーエポキシエチル)ジフエニルエーテル、2、2ービス(3、4ーエ

カン、1,12-ジアミノオクタデカン、2,2 ージメチルプロピレンジアミン、2,5-ジメチ レンヘキサメチレンジアミン、3-メチルヘプタ メチレンジアミン、2,5-ジメチルヘプタメチ レンジアミン、4.4-ジメチルヘプタメチレン ジアミン、5-メチノナメチレンジアミン、1, 4 -ジアミノシクロヘキサン、ピス(p-アミノ シクロヘキシル)メタン、3-メトキシヘキサメ チレンジアミン、1,2-ピス(3-アミノプロ ボキシ) エタン、ビス(3-アミノプロピル)ス ルフアイド、N,N-ビス(3-アミノプロピル) メチルアミンなどがあげられる。また、2,4-ジアミノジフエニルアミン、2,4-ジアミノー 5-メチルジフエニルアミン、2,4-ジアミノ - 4 ′ - メチルジフエニルアミン、1 - アニリノ - 2 , 4 - ジアミノナフタレン、3 , 3′ - ジア ミノー4 - アニリノベンゾフエノンなどの N - ア リール置換芳香族トリアミンがある。さらに、一 般式

(64)

ポキシシクロヘキシル) プロパン、レゾルシンの グリシジルエーテル、フロログルシーンのジグリ シジルエーテル、メチルフロログルシンのジグリ シジルエーテル、ビスー (2,3-エポキシシク ロペンチル) エーテル、2-(3,4-エポキシ) シクロヘキサンー5, 5-スピロ(3, 4-エポ キシ) シクロヘキサン-m-ジオキサン、ビス-(3,4-エポキシー6-メチルシクロヘキシル) アジペート、N,N′-m-フエニレンピス(4. 5-エポキシー1、2-シクロヘキサンジカルポ キシイミドなどの二官能のエポキシ化合物、パラ アミノフエノールのトリグリシジルエーテル、ポ リアリルグリシジルエーテル、1,3,5ートリ (1, 2-エポキシエチル) ペンゼン、2, 2', 4 , 4 ′ ーテトラグリシドキシベンゾフエノン、 フエノールホルムアルデヒドノボラツク樹脂のポ リグリシジェーテル、グリセリンのトリグリシジ ルエーテル、トリメチロールプロパンのトリグリ シジルエーテルなどの三官能以上のエポキシ化合 物、また、臭素化エポキシ等のハロゲン化エポキ

(66)

シ化合物、あるいは、ヒダントインエポキシ化合 物が用いられる。

また、フェノールホルムアルデヒド紹合物との組み合せ、あるいは、その組み合せにエポキシ化合物などを加えることにより、成形加工性が増し、また、溶剤に溶解しやすくなり、注型用の用途に使用することができる。

上記硬化剤は、用途、目的に応じて一種以上を 使用することが出来る。

特に、フェノールノボラジク樹脂は、硬化樹脂の金属インサートに対する密着性、成形時の作業性などの点から、半導体封止用材料の硬化剤成分として好適である。

この樹脂組成物には、エポキシ化合物とノボラ ツク型フェノール樹脂の硬化反応を促進する効果 が知られている公知の触媒を使用することが出来 る。

このような無媒は、例えば、トリエタノールア ミン、テトラメチルブタンジアミン、テトラメチ ルペタンジアミン、テトラメチルヘキサンジアミ (67)

2-メチル-4-エチルイミダゾール、1-ブチ ルイミダソール、1-プロピルー2-メチルイミ ダゾール、1-ペンジルー2-メチルイミダゾー ル、1-シアノエチル-2-メチルイミダゾール、 1-シアノエチルー2-ウンデシルイミダゾール、 1-シアノエチルー2-フエニルイミダゾール、 1-アジン-2-メチルイミダゾール、1-アジ ン-2-ウンデジルイミダゾールなどのイミダソ ール類、トリフエニルホスフインテトラフエニル ポレート、テトラフエニルホスホニウムテトラフ エニルポレート、トリエチルアミンテトラフエニ ルポレート、N-メチルモルホリンテトラフエニ ルポレート、2-エチルー4-メチルイミダゾー ルテトラフエニルポレート、2-エチル-1,4 - ジメチルイミダゾールテトラフエニルポレート などのテトラフエニルボロン塩などがある。

また、アルミニウム, チタン, スズ, 亜鉛, 鉛およびジルコニウムのなかから選ばれた少なくとも一種の金属と、βージケトンおよびβーケト酸エステルのなかから選ばれた配位子とからなる金

ン、トリエチレンジアミン、ジメチルアニリンなどの三級アミン、ジメチルアミノエタノール。ジメチルアミノスタノールなどのオキシアルキルアミンやトリス (ジメチルアミノメチル) フエノール、Nーメチルモルホリン、Nーエチルモルホリンなどのアミン類がある。

また、セチルトリメチルアンモニウムブロマイ・ド・セチルトリメチルアンモニウムクロライド・ドデシルトリメチルアンモニウムクロライド・・パーリメチルアンモニウムクロライン・パーリスチルアテア・カーカー ステアリルド・パーション ステアリルド・パーション ステアリル アファン エニウム クロライド・パンジルジメチル アファン エニウム クロライド・パンジルジメチル アフン エニウム クロラムアセテートなどの節四級アンモルアン 塩がある・

また、2-エチルイミダソール、2-ウンデシルイミダソール、2-ヘプタデシルイミダゾール、 (68)

瓜キレート化合物が使用される。例えば、トリス
(2、4ーペンタンジオナート) アルミニウム、
(2、4ーペンタンジオナート) ピス(エチルア
セトアセタート) アルミニウム、トリス(エチルアセトアセタート) チタン、ラキス(2、エチルーペンタンジオナート) チタン、ジブチルビス
ーペンタンジオナート) スズ、ピステル
ピス(エチルアセトート) スズ、ピステル
ピスペンタンジオナート) エ鉛、ピエチルアセタート) ジルコニウムなどがあ

また、アルミニウム、チタン、スズ、亜鉛、鉛 およびジルコニウムのなかから選ばれた少なくと も一種の金属のアルコレート系化合物が、成分と して用いられる。そのようなアルコレート系化合 物は、例えば、アルミニウムメチレート、アルミ ニウムエチレート、アルミニウムー i ープロピレ ト、アルミニウムー n ーブチレート、モノー sec ーブトキシアルミニウム、ジーi ープロピレ

(70)

ート、エチルアルミニウム・ジェチレート、エチルアルミニウム、ジーiープロピレート、チタン、テトラーiープロピレート、 のエー プロピレント、 亜鉛 、 ジーiープロピレート、 鉛 、 ジーiープロピレート などがあり、 それらは 一種 もしくは 二種以上使用されることができ、また、 その一部 もしくは 全部が 重縮合してなる プレポリマとして使用されてもよい。

また、1,5-ジアザービシクロ(4,2,0)
オクテン-5、1,8-ジアザービシクロ(7,2,0) ウンデセン-8、1,4-ジアザービシクロ(3,3,0) オクテン-4、3-メチルー
1,4-ジアザビシクロ(3,3,0) オクテン
-4、3,6,7,7-テトラメチルー1,4ジアザージシクロ(3,3,0) オクテン-4、
1,5-ジアザービシクロ(3,4,0) ノネン
-5、1,8-ジアザービシクロ(7,3,0)
ドデセン-8、1,7-ジアザビクロ(4,3,0) ノネン-6、1,5-ジアザビクロ(4,3,

イオン化放射線は、各種加速機からの電子線や コパルトー60等のアイソトープからのガンマ線 等を用いることができる。

(71)

また、光硬化の際の光源には、太陽光線, タン グステン灯, アーク灯, キヤノン灯, ハロゲンラ ンプ, 低圧あるいは高圧の水銀灯が使用される。

本発明の樹脂組成物には、その用途と目的に応 じ、適宜各種の樹脂を使用出来る。使用可能な樹 脂は、例えば、エポキシ樹脂、フェノール樹脂。 0) デセンー5、1,8-ジアザビシクロ(7, 4, 0) トリデセンー8、1,8-ジアザビシク ц (5, 3, 0) デセン-7、9-メチル-1, $8 - \mathcal{G}_{7} + \mathcal{G}_{2} + \mathcal{G}_{3} = 0$ 1,8-ジアザビシクロ(5,4,0)ウンデセ ソー7、1、6ージアザビシクロ(5,5,0) ドデセンー6、1,7-ジアザビシクロ(6,5, 0) トリデセンー7、1,8-ジアザビシクロ (7, 5, 0) テトラデセンー8、1, 10ージ ァザビシクロ (7,3,0) ドデセンー 9、1, 10-ジアザビシクロ (7,4,0) トリデセン - 9、1,14-ジアザビシクロ(11,3,0) ヘキサデセンー13、1,14-ジアザビシクロ (11,4,0) ヘプタデセン-13などのジア ザビシクローアルケン類なども有用である。これ らの化合物は、目的と用途に応じて一種類以上を 併用することもできる。

本発明の樹脂組成物を硬化させる手段は、上記 の加熱方式以外に、イオン化放射線や光(紫外線) による硬化法を用いることができる。

(72)

本発明では樹脂組成物に、目的と用途に応じて、各種の無機質や添加剤を配合して用いることが出りカ、溶融石英ガラス、アルミナ、水酸化アルミニウム、ガラス、石英ガラス、ケイ酸カルシウム、石コウ、炭酸カルウム、マグネサイト、クレー、カオリン、タルク、鉄粉、鋼粉、マイカ、アスペスト、炭化珪素、窒化ホウ素、二硫化モリブデン

(74)

始化合物、始酸化物、亜鉛塑、チタン白、カーボンブラックなどの充填剤、あるいは、高級脂肪酸、ワックス類などの離型剤、エポキシシラン、ドラン系化合物、アルコキシチタネート系化合物、アルミニウムある、アルテム化合物などのカップリング剤などである系化合物、クラックを関係できる。

本発明に於いて、一般式 (I) で扱わされる付加反応型のイミド系化合物は、有機溶剤に可溶性の状態で得ることが好ましい。

この化合物は溶液として、半導体素子などの表面に適用されることが望ましく、溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族 皮化水素、エタノール、2ープロパノールなどのアルコール類、アセトン、メチルエチルケトンなどのケトン類、塩化炭化水素、あるいは、Nーーメチルー2ーピロリドン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、ジ

後者の場合には1重量パーセント付近に、適宜、 調整することによつて達成される。

(75)

このようにして、第1回に示すように、例えば、下記の封止成形用エポキン樹脂組成物6で、保護被収層3をもつ表子2およびリード線1からなるものを封止成形することにより、樹脂封止型半導体装置を得る。

提伸装置、分被ロート、温度計竄楽ガス導入管

メチルスルホオキシドなどの極性溶媒が挙げられ ュ

それら化合物の溶液は、半導体素子やリード線などの表面に強布される(第1図3) 競布方法は、溶液中への素子およびリード線の浸渍、素子およびリード線上へのこの溶液の流下、あるいは、スプレー、スピンナ塗布などの方法がある。

(76)

をセットした 1 0 0 0 m g の四つロフラス中に、 無水マレイン酸 1 9 . 6 重量部と、 N - メチルー 2 - ピロリドン (NMP) 2 0 0 m g を加え、 5 で以下に保つた。

次いで、N,N'ージアミノジフエニルメタンー(ビシクロー(2・2・2)オクチンー(7)ー2・3・5・6ーテトラカルボン酸ー2:3、5:6ージイミド)56.6重量部を、NMP400m & に溶解した溶液を、5で以下に保つた上記無水マレイン酸溶液中に攪拌しながら滴下した。その後、40~50でで2時間反応させた後、無水酢酸200m & と、酢酸カリウム1.5 重量部、トリエチルアミン0.8 m & を添加し、60~80でで約三時間反応させた。

次いで、反応被を、3000m aの冷却水中に 投入し、反応物を折出させ、濾過,洗浄した後、 減圧下で一昼夜乾燥させ、本発明のイミド系化合 物(A)を得た。

< 実施例2>

実施例1のN,N'-ジアミノジフエニルメタ (78)

(77)

ソー 【ビシクロー (2・2・2)オクチンー(7) ー 2・3・5・6ーテトラカルボン酸ー2:3, 5:6ージイミド】56.6 重量部の替りに、2, 2ーピス【4ー(4ーアミノフエノキシ)フエニ ル】プロパンー【ビシクロー(2・2・2)オク チンー(7)-2・3-5・6-テトラカルボン 酸ー2:3,5:6-ジイミド】105.6 至量 部にした他は、実施例1と同じ条件で、反応を行 ない、本発明のイミド系化合物【B】を得た。

実施例 1 の N 、 N 、 ージアミノジフェニルメタンー 〔ビシクロー (2 ・ 2 ・ 2) オクチンー (7)ー2・3・5・6ーテトラカルボン酸ー 2:3 、5:6ージイミド) 5 6・6 重量部の替りに、2、2ービス〔4ー(4ーアミノフエノキシ)フェニル〕 ヘキサフルオロプロパンー〔ビシクロー〔2・2) オクチンー〔7)ー2・3 、5・6ーテトラカルボン酸ー2:3、5:6ージイミド120重量部にした他は、実施例 1 と同じ条件で反応を行ない、本発明のイミド系化合物〔C〕を(79)

次いで、この反応被を、3000mgの冷却水中に投入し、反応物を析出させ、濾過。洗浄した 後、滅圧下で一昼夜乾燥させ、本発明のイミド系 化合物 [D] を得た。

<事施例5>

<実施例3>

実施例4の2、2ービス〔4ー(4ーアミノフ
エノキシ)フエニル〕プロパンー(ビシクロー
(2・2・2)オクチンー(7)ー2・3・5・6ーデトラカルボン酸ー2:3、5:6ージイ4ー
ド〕106瓜母部の替りに、2、2ービへキサース
オロプロパンー〔ビシクロー〔2・2・2)ルボント
グランー(7)ー2・3・5・6ーテトラカルが
サンー(7)ー2・3・5・6ーテトラカル公部に
な発明のイミド系化合物〔E〕を得た・

<実施例6>

提件装包、滴下ロート、温度計、窓影ガス将入 管をセツトした1000mgの四つロフラスコに、 臭化シアン32瓜品部を、N, N' ージメチルア 招た。

<実施例4>

規律装置、分被ロート、温度計、 密素ガス導入 管をセツトした1000m 4 の四つロフラスコ中 に、エンドメチレンテトラヒドロフタル酸無水物 30.4 重量部と、N、N′ - ジメチルアセトア ミド (DMAC) 300m 4 を加え、5℃以下に ほった。

(80)

セトアミド (DMAC) 100m & 水50m & の 混合溶媒中に溶解し、更に、炭酸カルシウム10 重量部を加え、5℃以下に保つた。

次に、2,2ービス〔4ー(4ーアミノフェノキシ)フェニル〕プロパンー〔ビシクロー(2・2・2)オクチンー(7)ー2・3・5・6ーテトラカルポン酸ー2:3,5:6ージイミド〕106重量部をDMAC 400mg に溶解した溶液を、5 で以下で、上記臭化シアン溶液に、窒素ガス雰囲気中、提拌下、溶下した。その後、5~20でで四時間反応させた。

次いで、反応被を3000mgの冷却水中に投入し、反応物を析出させ、濾過。洗浄した後、波圧下で一昼夜乾燥させ、本発明のジシアナミド系化合物(A)を得た。

<実施例7>

実施例6の2、2-ビス(4-(4-アミノフェノキシ)フエニル)プロパンー(ビシクロー(2・2・2)オクチンー(7)-2・3・5・6-テトラカルボン酸-2:3、5:6-ジイミ

(82)

ド)106重量部の替りに、2,2ービス(4ー(4ーアミノフエノキシ)フエニル)ヘキサフルオロプロパンー(ビシクロー(2・2・2)オクチンー(7)ー2・3・5・6ーテトラカルボン酸ー2:3,5:6ージイミド)120重量部にした他は、実施例6と同じ条件で反応を行ない、本発明のジシアナミド系化合物(B)を得た。
<実施例8~18>

実施例1~5で得た、付加反応型イミド系化合物(A),(B),(C),(D) および(E) を採り上げ、これに、N,N'-4,4'-ビスマレイミドジフエニルメタン、2,2-ビス [4-(4-マレイミドフエノキシ) フエニル] ヘキサフルオロプロパン、2,2-ビス [4-(4-マレイミドフエノキシ) フエニル) プロパンー(ビシクロー(2・2・2) オクチンー(7)-2・3・5・6ーテトラカルボン酸-2:3,5:6-ジィミド)、

エポキシ化合物DEN438(フエノールノボ ランク型エポキシ。チバ社製)、

(83)

圧過飽和水蒸気中(プレツシヤークツカーテスト(PCT))に所定時間放置後、取り出してLSIが電気的に正常に動作するかをチェックの金にかっては、それが、LSI森子上のの金になりを行なった。この不良率の発生状況の程度の確認を行なった。この不良率の超額性を評価により、機能財産型LSIの耐湿信頼性を評価により、とこと同じ耐湿信頼性の評価を行なった。

並びに、硬化促進剤として、ジシアンジアンジアとドとイミダソール系2E4MZ-CN (四国化成社製)を、第1扱に示した所定量配合した。次 エポ この配合物に更に、カツブリング剤として、エポ キシシランKBM403 (信越化学社製) 0.8 重量部と、アシレート型チタネート径S-181 (日本ソーダ社製) 3.2 重量部、溶散石英ガラス粉40重量パーセント、離型剤としてへキアルミナ40重量パーセント、離型剤としてへキストワツクスE2.5 重量部を加えた。

次いで、75~85℃に加熱した8インチ径の 二本ロールで八分間加熱混練した後、冷却し、粗 粉砕して、目的の半導体封止用樹脂組成物を特た。 樹脂組成物を、180℃、70㎏/cml、1.5 分の条件でトランスフア成形した硬化物より、吸

また、この樹脂組成物を用いて、1 MビツトD - R A M メモリLSIを、180℃, 70 kg/cd、 1.5 分の条件でトランスフア成形した。それぞ れ五十個の樹脂封止型LSIを、121℃, 2気

水率を測定した結果を第1表に示した。

(84)

	光数包				20								20	<u>۳</u>	1.5	2.3	220	280	S	32	16	<u></u>	
	18		52	52		52					25		20	3	1.5	0.5	220	605	0	۰	•	<u>。</u>	٥
	17		20			20							S	9	1.5	9.0	253	910	•	٥	•	0	
	91			20				S						3	1.5	8.0	528	690	0	٥	0	-	7
	15			20				S						3	1.5	0.9	257	969	0	0	0	•	S
	14		20					S						3	1.5	0.8	258	693	٥	0	0	•	9
	13	20						S						3	1.5	1.7	522	069	0	0	٥	•	•
	12	95											20	3	1.5	1.7	222	290	0	2	0	2	6
ĭ	=	20									20			3	1.5	0.9	992	695	٥	S	0	2	6
•	01	20						20	3					3	1.5	1.2	157	685	0	_	0	~	2
æ	8	So				5	3							-	1.5	9.0	220	685	0	•	٥	٥	-
	∞	20			25									9	1.5	1.1	251	980	0	~	-	2	26
					1	Ž		70		'n	3.		8	7	z	^	_	þ	=	£	ء	£	4
	を	A			4	H		5		5	.2		ဇ		ပ	ъ.	ט	0	0	0	0	0	9
	摇	4 B	U	0 6	ラブ	17		H		H	$\dot{\Xi}$	ኡ	4	"	1	-	ľ	80	0	0	0	-	°
		ا ا			냶	**		57		2	1	*	z	~	2	#	~	1	2	-	3	٥.	2
	ek	₽			37	H		#		#	74	3	ш		×		101	•	2	eo	2	.4	``
	1/	4□			-ビスマレイミドジフエニルメタン	7		H		H	ĸ	ÿ	Δ	2	E 4			_	CT	CT	L L		
	1 /				7	7		1		1	2	2:3	20		2	ı	320	78	a,	Д	a,		Ì
	11	₽			7	<u>-</u>	٨	1		7	'n	25	4□	1	5		174	, ,	#1		e		- 1
	*	122-		R 1	ע וו	4	3	2		4	- (2	2	يد],	ľ		٠	嗯	_	#2		
	#2					4-	70	4		4	- 0.	3.17.5	2	1	Ŀ		K	٧U	盂	8	15	;	8
	1/ =	7			-4.4	K	* 1	7		K	3	I,	#	2	7	1		無	e	#	鬼幼	•	-
	*					ין	47.	1		1	7	小	¥	~`	"		1	¥	S	-घर ब¤(維田		以
	#				Z	2,2-ビス(4-(4-マレイミドフエノキシ)フエニル)	ヘキサンルオロプロパン	2,2-ビス(4-(4-アミノフエノキシ)フエニル)プロ	メジ	2,2ービス(4-(4-アミノフエノキシ)フエニル)プロ	パン-(ピシクロ-(2・2・2)-オクチン-(7)-2・3・	5・6 ナトラカルボン数ー2:3・5:6 ジイミ	н	2	-	8	*	=	1	н-	#		**
	₩	``_											<u>L.</u>	1	1		1_			_	_		

(86)

< 実施例19~29>

実施例1と実施例3で得た、付加反応型イミド 系化合物 [A]と (C)、並びに、実施例6と実 施例7で得た付加反応型ジシアナミド系化合物 【A】と〔B〕を採り上げ、これらに、不飽和ポ リエステルPS-518(日立化成社製:スチレ ン40重量パーセント含む)、2,2ーピス〔4 - (4 - アミノフエノキシ)フエニル〕ヘキサフ ルオロプロパン、オルトジアリルビスフエノール F. 2, 2ーピス (4ー (4ーマレイミドフエノ キシ) フエニル] プロパン、トリアリルイソシア ヌシート、並びに、硬化促進剤として、ペンゾグ アナミン, ジシアンジアミド, ジクシルパーオキ サイドを、第2表に示した所定量配合した。次い で、実施例8と同じ添加剤を加え同じ方法で半導 体封止用樹脂組成物を得た後、実施例8の方法で 硬化物及び樹脂封止型半導体装置を作成し、各種 試験を行なつた。それらの結果を第2表に示した。

(87)

	53	25	52		25	22				3	7	9.0	254	617	0	2	0	o 	
	28		20		. 20		30			3	2	0.5	248	979	0	- -	<u> </u>	• 	_
	27		50					20		3	2	0.7	238	285	-	و	0	_	2
Ì	26		50			S				3	2	9.0	236	614	0	6	0	0	2
Ì	52		50		02	2	50			6	2	0.7	233	622	2	_	0	•	S
	24		20	20						6	2	L	1	315	15	41	91	63	100
	23	20						S		6		L	1,	263	-	34	0	ß	26
	22	20					20		~	, ~	1		1	604	2	23	0		19
	12	20				20			«		, .	1	: ;	503	2	20	0	2	20
ł	20	20			20	2	20		-	-	, .	١	3	252	5	-	-	-	-
	61	S		S						٠ ٠	,	7	7	180	010		3 2	69	100
	张 铭	4 % A)	(F 合物(A)	ا ا ا	ノフエノキシ)フエニ)	7 1 7 1 2 2	ミドフエノキシ)フエ	1	1 × 1 / / /	+	"	+	(%) 强	т. С	a t 1 8 U	H		,	4 0 0 P
		波女街の下都在人 三 下 本・行	コンフナニド系	E	h !!!	キサンルオロプロパン	14-(4-4)		T r i - 7 1 1/1 4	スソンカ	ジャッシッ	5 2 3 B K	松	ラス版	36	e Æ	*	我 说 郑 郑	不负率(%)

(88)

<爽施例30>

スミエポキシESA-011(住友化学製ビスフェノールA型エポキシ樹脂, エポキシ当量480)80重量部、実施例5のイミド系化合物 [E]20重量部をメチルエチルケトン40重量部、Nシーメチルピロリドン40重量部、1,2,3ーペンジアミド1.6重量部、1,2,3ーペンジトリアソール(B7A)2.0重量部を添加し均一に溶解してエポキシ樹脂組成物を特た。この組成物をガラスクロス(カネボウ硝子繊維社製KS-1600平織り)に含浸し、風乾後130℃に位温槽中で25分間加熱することによりプリプレグを特た。

プリプレグ六層を160℃,100kg/oi.
20分の条件でプレス成形し、さらに180℃,60分恒温槽中で後硬化して積層板を特た。また、網箔(古河電工社製32μm)とプリプレグ六層より、前述と同じ条件で銅張り積層板を得た。得られたこれらの積層板をJIS-6481に準じて測定した。特性は次の通りである。

(88)

を形成した後、さらに、上述の樹脂被を塗布。焼付け(前述の条件と同じ)した。 (3- I 層)

なお、第2図は、第二層目の被殺树脂として、 ポリイミド树脂(日立化成製PIQ)を用いた場合(五層)を示した。

本発明の半導体装配を、 フェノールノボランク 樹脂を硬化剤としたエポキン系樹脂成形材料を用 いて樹脂パンケージしたメモリ用 LSI製品

(1 MビットD-RAMメモリ)は、85℃。 85%相対湿度中でバイアス印加放配で、三千時間後も、A2配線の腐食による断線故障の発生はなく、耐湿信頼性のすぐれたLSIを得た。

(封格用エポキシ樹脂組成物)

ノボラック型エポキシ樹脂 100重危部 フェノール~ホルムアルデヒド樹脂

5 5 宜 任 部

イミダゾール系触媒 3 重量部

溶融石英ガラス粉 4.80 重量部

エポキシシラン 2重量部

ヘキストワツクス 2重量部

吸 水 率 0.5 重量パーセント (PCT24時間後)

ピール強度 2.2 kg/cn (室温)

" 1.8 kg/cm (160℃)

誘電率 £ 3.2 (室温)

く実施例31>

実施例3のイミド系化合物 (C) をトルエンNーメチルー2ーピロリドン等量混合液に溶解して、1 重量%の機脂溶液を調製した。この溶液を、多層 (二層) 配線絶縁膜として用いた場合の素子構造を、第2回、第3回に示した。

索子の構成は、Si索子基板上に、SiOェ 絶な層、ポリシリコン層、更に、第一層目のアルミニウム配線(4~Ⅰ)を形成した後、 樹脂 被殴材料を強布(スピンナー使用)、焼付け(250℃,60分間)した(3-Ⅰ)のうち、ポジレジストを強布して、マルホールのパターニングを行なった。 次いで、CF4-O1を反応ガスとしてプラズマエッチした。 次いでOェ を反応ガスと するプラズマアッシャーによってポジレジストを除去した。

次いで、第二層目のアルミニウム配線(4 − Ⅱ)

(90)

カーボンブラツク

1 武量部

上記配合組成物を、70~80℃に加熱したニ本ロールで十分間、混練した後、租粉砕して封止 田梯脂組成物を作成した。

この被覆を施された半導体素子は、樹脂封止の 他、キヤン、半田融着セラミンク、ガラス融着セ ラミンクなどを用いた封止が採用出来る。

(発明の効果)

本発明の付加反応型イミド系化合物は、半導体 封止材料として、十分適用可能なすぐれた成形加 工性を持ち、しかも、硬化物は、耐熱性、耐湿性 にすぐれている。また、その化合物をベースとし た組成物で封止した半導体装置は耐熱性、耐湿信 額性にすぐれている。

4.図面の簡単な説明

第1図は、本発明の樹脂組成物を被覆材として 用いた樹脂封止型半導体装配の断面図、第2図及 び第3回は、本発明の樹脂組成物を多層配線層間 絶練膜に用いた 合のLSIの部分断面図である。 1…リード線、2…半導体楽子、3…保護被配樹

(92)

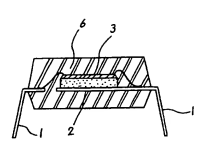
·脂、 5 … 縮合型ポリイミド P I Q 、 6 … モールド

福脂、7…熱酸化膜。



代理人 弁理士 小川勝男

第 1 図



(93)

